(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開:

⑩公開特許公報(A)

昭59-51289

⑤Int. Cl.³ C 07 D 491/22	識別記号	庁内整理番号 8115-4C	❸公開 昭和59年(1984)3月24日
// (C 07 D 491/22		0115 40	7500 0 44
			発明の数 1
209/00		7132—4 C	審査請求 未請求
221/00		6675—4 C	
311/00)		7169—4 C	(全 5 頁)

匈新規な9ー置換ーカンプトテシン誘導体

願 昭57-160945

②出 顯 昭57(1982)9月17日

⑩発 明 者 宮坂貞

②特

横浜市緑区青葉台1丁目27番11

号

切発 明 者 沢田誠吾

東京都世田谷区奥沢5丁目26番

12号

⑫発 明 者 野方健一郎

小金井市桜町2丁目7番24号

⑫発 明 者 務台方彦

東大和市清水 4 丁目988番地

⑪出 願 人 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19

号

個代 理 人 弁理士 南孝夫

明 細 君

1発明の名称 新規なター世換・カンプトテジ

ン誘導体

2. 特許請求の範囲

「式中×はアミノ茶、アルキルアミノ茶、アツルアミノ茶、ヒドロキシル茶、-OR 基(Rはアンル茶、又は低級アルキル基(ただし、メチル基を除く)を示す)又はハロゲン原子)で表わされる新規なカンプトテシン誘導体。

3.発明の詳細なる説明

本発明は新規なカンプトテシン誘導体に関する。更に詳しく甘えば、本発明は、一般式

「式中×はアミノ基、アルキルアミノ基、アンルアミノ基、ヒドロキシル基、 -OR 基、(Rはアンル基、又は低級アルキル基(ただしメチル基を除く)を示す)又はハロゲン原子〕で装わされる新規なカンプトテシン誘導体に関するものである。

カンプトテシンは落葉満木専樹(Camptotheca acuminata Nyssaceae)等から抽出・単離されるアルカロイドで、強力な核酸合成阻害作用を有し、その作用は迅速且つ可逆性を示すことが特徴で、既存の制癌剤と交叉耐性を示さないという独特な作用機作をもつ抗腫瘍性物質であり、マウス白血病 L121Q ラットウォーカー 256 内順など実験移植癌に対して、強力な制がン効果を示すことが認められているが、母性作用を有す

るために、医薬品としての有用性がおのずから、 制限されている現状にある。

そこで、このカンプトテンンを化学的に他の 物質に変換することすなわち、カンプトテンン 誘導体に変えることにより、制ガン芯性を保持 しながら、毒性の低下を図るという試みが従来 なされて来た。

しかしながら、カンブトテンンそれ自体が各種有機器剤に雛器であることや、カンブトテンンがその化学物造中に有するヘテロ塚に由来して親電子飯換反応に対する抵抗性を有することなの理由で、誘導体に変換するのにも、種々の障害があり、机上で企画するほどに新規な誘導体を得ることは容易ではないのが実情である。

本発明者らは、先に 1.0 - ニトロ - 又は 1 1 - ニトロ - カンプトテシンを刊ることに成功し、これらのニトロ体より種々の 1 0 位置換または 1 1 位置換のカンプトテシン誘導体を合成した。 さらにまた、本発明者らは、カンプトテシンの 9 位置換誘導体の活性の興味から 9 位の化学

的修飾について実験研究にたところ、カン化を行うところ、カーにを深くくったので注意では、得らいに、はなっては、ではないのではない。とこのでは、カー・カングトを見出して、おいいのでは、カー・カングトを見出した。を見出には、ののないには、カー・カングトランンが、30~40%のは、て、ないのである。

以下に、本発明を詳細に説明する。まず、本 発明に係る新規物質の9- 世級カンプトテシン を製造するための出発物質である9-=トロカ ンプトテシンは以下の方法によつて製造するこ とができる。

と、24~72時間で反応が終了する。反応液を 数倍量の水にあけ、クロロホルムで数回抽出す る。このクロロホルム磨を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後溶媒を被圧乾固し、残留物を約 100倍量のシリカゲルカラムクロマトグラフイー(クロロホルム)で分離褶製すると、60~70多 の12~=トロカンプトテシンと共に30~40 多の収率で9~=トロカンプトテシンが得られる。

この9 - ニトロカンプトテンンを出発原料に して以下の如き方法により、本発明に係る新規な9 - 関拠カンプトテンンを製造することができる。

9 - ニトロカンプトテシンは堪酸中で鉄、又は錫等の金属による選元又は接触選元を行うことによりそのニトロ基はアミノ群に変換され、定量的に対応する 9 - アミノ体を得ることができる。これらの9 - アミノ体はそのアミノ基をアンル化あるいはアルキル化することにより9 - アンルアミノ体又は9 - アルキルアミノ体へ

以下に本発明の実施例を掲げるが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。 出発物質ターニトロカンブトテシンの製造例カンブトテシン(300g、8.62mmot)を設値 酸(150ml)に密かし、氷冷下、619硝酸(d: 1.38)(5.23 ml、43.10 mmol)を攪拌しながら、ゆつくり滴下する。滴下終了後、室温で4日間攪拌する。反応液を氷水(1500 ml×3)する。このクロロホルム心を磁酸マグネンウムで乾燥した後、被圧乾固し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(CHCl3)にて初製すると12-ニトロカンプトテシン(2.230 my、65.7%)ともに9-ニトロカンプトテシン(1.062 m、31.3%)が得られる。

m.p. $190 \sim 192 \, \mathrm{C}$ (分解) (ACOUL より) MS: m/e $393 (\mathrm{M}^+)$ ($C_{20} H_{15} N_{30} O_6 = 393$) IRV $_{\mathrm{max}}^{\mathrm{KBr}}$ cm $^{-1}$:3400,1740,1655,160U,1525,1460, 1382,1340,1230,1150,1050

NMR(DMSO-d 6 中) が: 0.89(3H,t,J=7Hz,-CH₂CH₅)、
188(2H,q,J=7Hz,-CH₂CH₃)、5.34(2H,e,E÷5-H)、
5.43(2H,s,C-17-H)、6.52(1H,s,C-20-0H)、7.39
(1H,s,C-14-H)、8.02(1H,m,C-11-H)、8.47 ~
8.59(2H,m,C-10-H および C-12-H)、9.15(1H,s,C-7-H)

する。その後、溶媒を放圧乾固すると、線記化合物(9g、79.4%)が得られる。

MS m/e; $405(M^+)$ ($C_{22}H_{19}N_{5}O_{5}=405$)

NMR(DMSO-d。中) がppm; 0.91(3H,t,J=7.5Hz), 1.88 (2H,q,J=7.5Hz), 2.11(3H,s), 5.22 および 5.41 (two 2H's,s), 6.43(1H,s), 7.22(1H,s), 7.30~ 7.80(3H,m), 8.85(1H,s), 10.52(1H,s)。

実施例 3

9 - ジメチルアミノカンプトテシンの製造 実施例1で得られた9 - アミノカンプトテシン(10g、0.028 mmol)をアセトン(10 ml) に懸濁させ、これに無水炭酸カリウム(30g) とヨウ化メチル(1 ml)とを加え室融で30分 機拌する。その後、不衡物を評過により除き、 評液を乾固すると標記化合物(8g、72.9g)が 得られる。

MS m/e; 391[M+](C₂₂H₂₁N₃O₄=391₀) 実施例 4

9 - ヒドロキンカンプトテンンの製造 9 - ニトロカンプトテンン(100m、 0.254 爽施例 1

9 - アミノカンプトテシンの製造

9 - ニトロカンプトテシン(100号、 0.254 mmol)をエタノール(30 ml)、ジオキサン(20 ml)の混合裕線に裕解し、酸化白金(20号)を加え、1時間、常温、常圧で接触避元する。 触線を迫去し、溶媒を減圧乾固すると標配化合物が定量的に得られる。

MS: m/e 363(M+) ($C_{20}H_{17}N_{3}O_{4}=363$)

IRV MBr cm-1:3490.3390,1745,1650,1605,1690,

NMR(DMSO-d₆ \Leftrightarrow) \ddot{o} ppm; 0.91(3H, t, J=7.5Hz), 1.86 (2H,q,J=7.5Hz), 5.23(2H,s), 5.38(2H,d,J=7.5Hz), 6.75 \sim 822(5H,m), 7.33(1H,s), 881(1H,s)_o

奥施例 2

9.アセトアミノカンプトテシンの製造

mmol)を接触還元し得られるターアミノカンプトテシンを10多硫酸に溶かし、氷塩浴下、放拌しながら亜硝酸ナトリウム(19g、0280mmol)の水溶液をゆつくり加え、その後、15分間投拌し、次に、反応液を熱水(100㎡)中に注ぎ、30分間兼沸還流する。反応液を氷水(100㎡)で希釈し、クロロホルム(100㎡)加え振とうする。析出した沈駿を沪城し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製すると、標記化合物(32g、34.5m)が得られる。

m.p. >300 °C (Pyridine-CH₅0H ± γ)

MS m/e; $364(M^+)(C_{20}H_{16}N_{2}O_{5}=364.)$

NMR(DMSO-d₆ 中) δ_{PP}m; 0.92(3H, t, J=7.5Hz), 1.87 (2H, q, J=7.5Hz), 5.25 および 5.40(two 2H's,

s)、7.10~7.75(3H,m)、7.36(1H,s)、8.84(1H,s)。 実施例 5

9~アセトキシカンプトテシンの製造

実施例 4 により得られた 9 - ヒドロキシカンプトテシン (10号, 0.027 mmol)をクロロホルム (20 ml) に独樹し、これにピリジン(1ml)

特開昭59- 51289(4)

と無水酢砂(0.2 m)を加え室温で2時間攪拌する。その後、溶媒を減圧乾固すると標記化合物(9 m、8 2.1 m)が得られる。

m.p. $205 \sim 207 \text{ C (CHCL}_{3}-\underline{n}-\text{hexane})$

MS m/e; $406(M^+)$ ($C_{22}H_{18}N_2O_6=4U6$.)

NMR(DMSO~d6 中) ppm: 0.90(3H,t,J=7.5Hz), 190 (2H,q,J=7.5Hz), 2.12(3H,s), 5.27(2H,s), 5.39(2H,s), 6.41(1H,s), 7.40(1H,s), 7.40~823 (3H,m), 8.71(1H,s)。

夷施例 6

9 - エトキシカンプトテシンの製造

実施例 4 により得られた 9 - ヒドロキシカンプトテシン (50 m)、0.137 nmol)を DMF (10nl)に溶解し、これに無水炭酸カリウム (50 m)と臭化エチル (2 ml)を加え 近弧で 5 時間 攪拌する。 その後、 泸 過により 不溶物を除き、 戸液を波圧乾固し、 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより 精製すると、 標配化合物(35 m)、65.2 m) が得られる。

J=7.5Hz)、3.70(2H,t,J=7.5Hz)、526 および539 (two 2H's,s)、642(1H,u)、7.31(1H,s)、7.00 ~7.80(3H,m)、8.75(1H,s)。

実施例 8

9‐クロロカンプトテシンの製造

m.p. 218~221 C (CH2CL2 1)

9 - ニトロカンブトテシン(100 号、0.254mmol)を接触還元して得られる 9 - アミノカンブトテシンを 1 4 多塩酸(8 ml)に密かし、氷塩浴下、提押しながら、亜硝酸ナトリウム(19号、0.280mmol)の水溶液を 6 0 ~ 7 0 でに加盟した塩化第一角(125号、1.270mmol)の 1 8 多塩酸水溶液(10 ml)中に、徐々に腐下していく。 腐下終了(10 ml)中に、徐々に腐下していく。 腐下終了(10 ml)中に、徐々に腐下していく。 腐下終了後、1 時間混拌を続ける。 反応液を氷水(200 ml)で 行駅し、クロロホルムで酸マグネシウムで乾燥でのクロホルム層をすると、 像記化合物(3.7.5号、3.8.5号yield)が得られる。

m.p. 257~260℃(分解) (AcOEtより)

MS m/e; 392(M⁺)(C₂₂H₂₀N₂O₅=392。)

NMR(DMSO-d 中) pppm; 0.89(3H, t, J=7.5Hz), 1.38
(3H, t, 7.5Hz), 1.87(2H, q, J=7.5Hz), 3.88(2H, q, J=7.5Hz), 5.27 および 5.40(two 2H's,s), 6.45
(1H,s), 7.33(1H,s), 7.09~7.78(3H,m), 8.82
(1H,s)。

英施例 7

9 - Д - ブトキシカンプトテシンの製造

実施例 4 で得られた 9 - ヒドロキシカンプトテンン (50g、0.137 nmo L)を DMF (10 m) に 裕解し、これに無水炭酸カリウム (50g)と臭化ユ・ブチル (2 m)とを加え、窒温で5時間投拌する。その後、評過により不溶物を除き、評液を選圧乾固し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製すると標記化合物 (42g、73.0多)が得られる。

m.p. 236~238 C (CH2CL2-CH3OH & 7)

ms m/e: $420(M^+)$ ($C_{24}H_{24}N_2O_5=420$)

NMR(DMSO-d₆ ϕ) δ ppm; 0.91(3H,t,J=7.5Hz), 102 (3H,t,7.5Hz), 110 \sim 118(4H,m), 190(2H,q,

MS: m/e 382(M⁺), 384(M+2) ($C_{20}H_{15}N_{2}O_{4}C\ell$ =382) IRv_{max}^{KBr} cm⁻¹:3430,1735,1655,1605,1585,1230, 1150,1045

NMR(DMSO-d₆ 中) が: 0.88(3H, t, J=7Hz, -CH₂CH₃)、
1.87(2H, q, J=7Hz, -CH₂CH₃)、532(2H, s, C-5-H)、
5.43(2H, s, C-17-H)、6.51(1H, s, C-20-0H)、
7.37(1H, s, C-14-H)、7.83 ~ 7.89(2H, m, C-10-H)
は よび C-12-H)、8.12 ~ 824(1H, m, C-11-H)、
8.93(1H, s, C-7-H)

夷施例 9

9 - ブロモカンプトテシンの製造

9 - ニトロカンプトテンン(100 m、0.254 mmol)を接触選元して得られる9 - アミノカンプトテシンを15 男 臭化水紫水(8 ml)に密かし、氷塩浴下、 捌拌しながら、 亜硝酸ナトリウム(19 m、0.280 mmol)の水解液を徐々に加えていく。 満下終了後、15 分間撹拌したのち、このジアゾニウム塩水配液を60~70 でに加温した臭化引用網(182 m、1.270 mmol)の24 男 臭化水紫水溶液(10 ml)中に、徐々に淌下し

特開昭59-51289(6)

ていく、満下終了後、1時間攪拌を続ける。反応液を氷水(200㎡)で希釈し、クロロホルムで抽出(150㎡×3)する。このクロロホルム脂を硫酸マグネンウムで乾燥したのち、減圧留去すると、標記化合物(63吋、58.0g収半)が得られる。

m.p. $260 \sim 262 \, \text{C}$ (分解) (ACOEL より) MS: m/e $426 (\text{M}^+)$ $482 (\text{M}^+2)$ (C20H₁₅N₂O₄Br=426) $1 \, \text{RV}_{\text{max}}^{\text{KBr}}$ cm⁻¹:3430,1735,1655,1605,1585,1235, 1160.1045

NMR(DMSO-d。中) を:0.89(3H, t, J=7Hz, -CH₂CH₃)、
1.87(2H,q,J=7Hz, -CH₂CH₃)、5.33(2H,s,C-5-H)、
5.43(2H,s,C-17-H)、6.52(1H,s,C-20-OH)、7.37
(1H,s,C-14-H)、7.78(1H,t,J=8Hz,C-11-H)、
8.03~85?(2H,m,C-10-H および C-12-H)、8.88
(1H,s,C-7-H)

盆 考 例

9 - メトキシカンプトテシンの製造 9 - ヒドロキシカンブトテシン(20g, 0.055 mmot)をメタノールに懸御させ、これに 0.6 % ジアゾメタンエーテル溶液(10㎡)を加え、室温で3時間提拌する。その後、溶媒を減圧乾固すると標配化合物(21g、100g)が得られる。

m.p. $226\sim228$ C (分解) ($CH_2CL_2-CH_3OH$ L b) MS: m/e 378 (M⁺) ($C_{21}H_{18}N_{2}O_{5}=378$) IR ν_{max}^{KBr} cm $^{-1}$: 3400,1750,1655,1610,1590,1365, 1265,1230,1195,1155,1140,1105, 810

NMR(DMSO-d₆中) δ: 0.89(3H,t,J=8Hz,-CH₂CH₅),
1.87(2H,q,J=8Hz,-CH₂CH₃), 4.04(3H,s,C-90CH₅), 5.25(2H,s,C-5-H), 5.42(2H,s,C-17-H),
6.49(1H,s,C-20-0H), 7.10~7.19(1H,m,C-11-H),
7.32(1H,s,C-14-H), 7.73~7.76(2H,m,C-10-H か
よび C-12-H), 8.83(1H,s,C-7-H)

特許出顧人 株式会社 ヤクルト本社 代 埋 人 弁埋士 南 孝 夫 (発力)